# (19) 日本国特許庁 (JP)

### ① 特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

# 昭59—42373

<ul><li>⑤Int. Cl.³</li><li>C 07 D 293/12</li><li>A 61 K 31/33</li></ul>	識別記号 ABE ABG	庁内整理番号 7330-4 C 7330-4 C 7330-4 C	<ul><li>②公開 昭和59年(1984)3月8日</li><li>発明の数 3</li><li>審査請求 未請求</li></ul>
	ABX	7330—4 C	(全 6 頁)

ダベンズイソセレナゾロンのシクロアルキル誘導体およびその製法

②特 願 昭58-126275

②出 願 昭58(1983)7月13日

優先権主張 図1982年7月14日図西ドイツ

(DE) @P3226286.8

**22** 明 者 アンドレ・ヴェルテル

ドイツ連邦共和国デー - 5024プ ルハイム・ライエルヴエーク11

アー

**⑫発 明 者 シグルト・レイツク** 

ドイツ連邦共和国デー - 5024プ

ルハイム 2 アム・クヴェッヒエ ンハウフ21

⑦発 明 者 オイゲン・エツチエンベルク ドイツ連邦共和国デー - 5000ケ ルン41ヒルゼヴェーク10

⑪出 願 人 アー・ナッターマン・ウント・シー・ゲゼルシヤフト・ミット・ペシュレンクテル・ハフッン

ドイツ連邦共和国デー - 5000ケ ルン30ナツターマンアレー 1

⑩代 理 人 弁理士 山下白

明 細 葛

1. 発明の名称 ペンズイソセレナゾロンのシクロアルキル誘導体をよびその製法

#### 2.特許請求の範囲

1) ·一般式(I)

(式中 R<sup>1</sup> および R<sup>2</sup> は同一または異なりそして互に独立して水素、ヘロゲン、 C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub> アルキル、 C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub> アルコキシ、ヒドロキシル、トリフルオロメチル、ニトロ、ジ (C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub> アルキル) アミノを示しまたは R<sup>1</sup> および R<sup>2</sup> は一緒によつてメチレンジオキンを示しそして他方 R<sup>3</sup> は場合によつては二 重結合を有ずる5~10 個の炭素原子を有するシクロアルキル基を示す)のペンズイソセレナゾロン。

- 2) R¹ および R² が同一または異なりそして互 に独立して水素、弗器、塩素、臭素、ヒロ キンル、メトキシ、メチル、トリフルオロメ チル、ニトロおよび(または)メチレンシオ キシを示しそして他方R³ がシクロペンテール、シクロペンテール、シクロペンテール、シクロスクテール、シクロテール、シクロテール、シクロテール、シクロテール、シクロオクチル、シクロテール、シクロオクチルを ニル、シクロオクチル、シクロテール、ヘキサヒドロナフチルまたはアダマンチルを 示す的配特許額求の範囲第1項配載のベンズ イソセレナゾロン。
- 5) R<sup>1</sup> および R<sup>2</sup> が同一または異なりそして互 に独立して水無、塩素、メテル、メトキン、 ニトロおよび(または)メチレンジオキンを 示しそして他方R<sup>5</sup>がシクロヘキシル、2 - シ クロヘキセニルまたは 3 - シクロヘキセニル

基を示す前記、特許請求の範囲第1項記載のペンズイソセレナゾロン。

- 4) 2 シクロヘキシル 1,2 ベンズイソセレナゾール 3(2H) オンである前配特許 請求の範囲第1項記載のベンズイソセレナゾロン。
- 5) 6-クロロ-2-シクロヘキシル-1,2-ペンズイソセレナゾール-3(2日)-オンで ある前配特許請求の範囲第1項配載のペンズ イソセレナゾロン。
- 6) 6-メトキシ-2-シクロヘキシル-1,2 -ペンズイソセレナゾール-3(2H)-オン である前配特許請求の範囲第1項記載のペン ズイソセレナゾロン。
- 7) 2 (2 ツクロヘキセン・1 イル) 1,2 ペンズイソセレナゾール 3(2H) オンである前記特許翻求の範囲第1項記載の

- s -

- 10) 医薬補助剤およびベヒクルと混合した活性 成分として前配特許請求の範囲第1項ないし 第8項のいずれか一つに配数の式(I)の化合 物を含有する薬学的生成物。
- 3.発明の詳細な説明

本発明は新規なペンズイソセレナゾロン、該化合物の製法およびリウマチ性型の炎症疾患の治療のための医薬における活性成分としての該化合物の使用に関する。

本発明の化合物は、一般式(1)

$$\begin{array}{cccc}
R^1 & & & \\
R^2 & & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{ccccc}
N - R^5 & & & \\
\end{array}$$
(1)

(式中、R1 およびR2 は同一または異なりそして互に独立しそして水栗、ヘロゲン、C1~C4 アルコキシ、ヒドロキシル、トリフルオロメチル、ニトロ、ジ(C1~C4 アルキル) アミノを示しまたは R1 および R2 は一緒になつ

ペンズイソセレナゾロン。

- 8) 2 (3 シクロヘキセン 1 イル) 1,2 ペンズイソセレナゾール 3(2H) オンである前配特許請求の範囲第 1 項記載のペンズイソセレナゾロン。
- 9) 閉環条件下において一般式(1)

(式中 R<sup>1</sup> および R<sup>2</sup> は式 (I) におけると同じ 意義を有する)のo - クロロセレノペンゾイ ルクロライドを一般式 (II)

$$R^3-NH_2$$
 (11)

(式中R<sup>5</sup>は式(I)に示した意義を有する)の 複架環式アミンと反応せしめて一般式(I)の ペンズイソセレナゾロンを得ることを特徴と する前配特許請求の範囲第1項乃至第8項記 載の化合物の製法。

- 4 -

てメチレンジオキンを示しそして他方R<sup>5</sup> は場合 によつては二度結合を有する 5~10個の炭素原 子を有するシクロアルキル基を示す)に相当す る。

とれに関連して、 R1 および R2 が同一または 異なりそして互に独立して水素、弗素、 塩素、 臭素、 ヒドロキシル、メトキシ、メチル、トリ フルオロメチル、ニトロおよび(または)メチ レンジオキンを示しその他方R3 がシクロペンチ ル、 シクロペンテニル、 シクロヘキシル、 シク ロヘキセニル、 シクロヘブチル、 シクロヘプテ ニル、 シクロオクチル、 シクロオクテニル、 ノ ルボルニル、 ヘキサヒドロインダニル、 ヘキサ ヒドロナフチルまたはアダマンチル基を示す化 合物が好流である。

R1 および R2 が同一または異なりそして互に 独立して水累、塩素、ノチル、ノトキン、ニト

## 特開昭59-42373 (3)

ロおよび(または)メチレンジオキシを示しそ して他方R<sup>5</sup>がシクロヘキシル、 2 - シクロヘキ セニルまたは 3 - シクロヘキセニル基を示す化 合物が特に好適である。

本発明による化合物の例は次のとおりである。
2 - ジクロペンチル・1,2 - ペンズイソセレナゾール・3(2H) - オン、

2 - (3 - シクロペンテン - 1 - イル) - 1,2 - ペンズイソセレナゾール - 3(2H) - オン、

2 - シクロヘキシル - 1,2 - ペンズイソセレ ナゾール - 3(2H) - オン、

6 - メチル - 2 - シグロヘキシル - 1,2 - ペ ンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、

6 - メトキジ - 2 - シクロヘキシル - 1,2 -ベンズイソセレナゾール - 3 (2H) - オン、

6 - クロロ・2 - ンクロヘキシル・1,2 - ベ ンズイソセレナゾール - 3(2H) - オン、

- 7 -

2 - シクロオクチル - 1,2 - ベンズイソセレ ナゾール - 3(2日) - オン、

2 - (4 - シクロオクテン - 1 - イル) - 1,2 - ベンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、 2 - (2 - ノルボルニル) - 1,2 - ベンズイ ソセレナゾール - 3(2日) - オン、

2 - (2 - ヘキサヒドロインダニル) - 1,2
- ベンズイソセレナゾール - 3(2H) - オン、
2 - (3 - ヘキサヒドロインダニル) - 1,2
- ベンズイソセレナゾール - 3(2H) - オン、
2 - (1 - ヘキサヒドロナフチル) - 1,2 ペンズイソセレナゾール - 3(2H) - オン、

2 - ( 2 - ヘキサヒドロナフチル ) - 1,2 -ベンズイソセレナゾール - 3(2H) - オン、

2 - ( 1 - アダマンチル ) - 1,2 - ペンズイ ソセレナゾール - 3(2H) - オンおよび

2~(2-アダマンチル)-1.2~ペンズイ

5-=トロ・2-シクロヘキシル・1,2・ベ

ンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、

5 - クロロ - 2 - シクロヘキシル - 1,2 - ペンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、

7 - メトキシ-2 - ジクロヘキシル-1,2 -ペンズイソセレナゾール-3(2日)-オン、

5,6 - メチレンジオキシ- 2 - シクロヘキシル- 1,2 - ペンズイソセレナゾール - 3(2H)

2 - (2 - ジクロヘキセン - 1 - イル) - 1,2
- ベンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、
2 - (3 - ジクロヘキセン - 1 - イル) - 1,2
- ベンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、
2 - ジクロヘプチル - 1,2 - ベンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、

2 - (3 - シクロペンテン - 1 - イル) - 1,2 - ペンズイソセレナゾール - 3(2H) - オン、

- 8 -

ソセレナゾール - 3 ( 2 H ) - オン。

本発明による式(i)のペンズイソセレナゾロンは、例えばW.Kraus かよび P.Oehme 両氏によつて「Das Deut.Geeundheitswesen」第34(37)巻第1713~1718頁(1979年)に定義されている はりな感染疾病の予病かよび治療、免疫系統の刺戟またはセレン欠乏症のような多数の疾病の治療に対して使用することができる。

しかしながら、式 (I) のペンズィソセレナゾロンは、特に抗動脈硬化をよび抗炎症性質によって特徴づけられる。 この化合物は、特に例えば関節症または慢性感染性関節炎のようなリウチチ性疾患の治療に適当している。新規な化合物は非毒性でありそして既知の抗炎症治療剤に反して潰瘍形成または胃肠刺激を示さないので非常によく許容されることにより特徴づけられ

る。

一般式 (1) の新規なペンズイソセレナゾロンは、それ自体既知の方法で得ることができる。 との方法においては、閉環条件下において式(1)

$$\mathbb{R}^2 \xrightarrow{\mathsf{COCL}} \mathbb{R}_{\mathsf{BeCL}} \tag{1}$$

(式中 R<sup>1</sup> および R<sup>2</sup> は式 (I) に示した意義を有 する)の。 - クロロセレノペンゾイルクロライ ドを式 (B)

$$R^3-NH_2$$
 (II)

(式中R<sup>5</sup>は式(I)に示した意義を有する)のシ クロアルキルアミンと反応せしめて式(I)のペ ンズイソセレナゾロンを得る。

適当な o - クロロセレノベンゾイルクロライドの製造は、 A. Ruwet および M. Renson 两氏の方法 [「Bull. Soc. Chim. Belg.」第15巻第157~163頁(1966年)] によつて実施される。

2 - クロロセレノ - 3,4 - メチレンジオキシーペンゾイルクロライド。

適当な出発化合物 (II) の例は次のとおりである。

シクロペンチルアミン、4-アミノ-1-シクロペンテン、シクロヘキャンルアミン、3-アミノ-1-シクロヘキセン、4-アミノ-1-シクロペプテルアミン、5-アミノ-1-シクロオクテン、2-アミン、5-アミノ-1-シクロオクテン、2-アミノヘキサヒドロインダン、3-アミノヘキサヒドロインダン、1-ナフチルアミン、1-ナフチルアミンおよび2-アダマンチルアミン。

本発明はまた、式(!)の化合物を含有する薬 学的生成物に関する。 式(1)の適当な出発化合物の例は次の化合物である。

2-クロロセレノペンプイルクロライド、

2 - クロロセレノ・4 - クロロベンゾイルクロライド、

2 - クロロセレノ - 4 - メチルベンゾイルクロライド、

2 - クロロセレノ - 4 - メトキシベンゾイル クロライド、

2 - クロロセレノ - 5 - クロロペンソイルクロライド、

2 - クロロセレノ - 5 - メトキッペンプィル クロライド、

2 - クロロセレノ - 5 - ニトロペンゾイルクロライド、

2 - クロロセレノ - 3 - メトキシペンゾイル クロライドおよび

-12-

本発明の化合物の製造は、以下の例によつてより詳細に説明される。

ו נוש

The state of the s

2-シクロヘキシル・1,2-ペンズイソセレナ

# 特開昭59-42373 (5)

ゾール - 3(2H) - オン

四塩化炭業80型に溶解したシクロヘキシル プミン 479(0074モル)を、窒素雰囲気下で 提押および氷中で冷却(温度く10℃)したがら、 四塩化炭素60配中のo-クロロセレノペンゾ イルクロライド48(0015モル)の溶液に徐々 に商加する。 室温で 1 時間提押した後、析出し た沈殿を沪取し、少量の四塩化炭素、 Q.5 N 塩 酸および水で洗浄し、乾燥しそして四塩化炭素 それからトルエンから再結晶する。収量る18 (理論値の70%)。融点159~160℃。

IR(KBr中): 1590cm-1

M8(m/e): 281(248\$), 199(100\$) 184(165%), 156(14.2%)

次の化合物が例1の操作と同様にして製造さ れる。

**691** 2

-15-

2 - シクロペンチル - 1,2 - ペンズイソセレ ナゾール - 3(2H) - オン、

6-メチル-2-シクロヘキシル-1.2-ベ ンズイソセレナゾール - 3(2H) - オン、

6-メトキシ-2-シクロヘキシル-1,2-ベンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、

6-クロロ-2-シグロヘキシル-1,2-ペ ンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、.

5 - ニトロ・2 - シクロヘキシル・1,2 - ペ ンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、

5 - クロロー 2 - シクロヘキシルー 1,2 - ペ ンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、

フーメトキシー2 - シクロヘキシルー 1:2 -ペンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、

5,6-メチレンジオキシ-2-シクロヘキシ ル - 1,2 - ペンズイソセレナゾール - 3(2H) - オン、

2 - (2 - シクロヘキセン - 1 - イル) - 1,2 - ペンズイソセレナゾール - 3(2H) - ォン 収率:理論値の67%。融点142~143℃。

IR(KBr 中): 1585cm-1

MS(m/e): 279(423\$), 199(100\$), 184 (45.2%), 156(11.6%), 80(969 **≸**).

例 3

2 - (3 - シクロヘキセン - 1 - イル) - 1.2 - ペンズイソセレナゾール - 3(2H) - オン 収率:理論値の66%。融点169~171℃。

IR(EBr中): 1310cm-1

M8(m/e): 279(17.5%), 225(19.7%), 200 (100%), 184(186%), 156(273 \$),80(740\$).

次の化合物が例1の操作と同様にして製造さ れる。

-16-

2 - シクロヘプチル - 1,2 - ペンズイソセレ ナゾール - 3(2H) - オン、

2 - ( 3 - シクロペンテン - 1 - イル) - 1.2 - ペンズイソセレナゾール - 3(2H) - オン、 2 - シクロオクチル - 1,2 - ペンズイソセレ ナゾール - 3(2日) - オン、

2 - ( 4 - シクロオクテン - 1 - イル) - 1,2 - ペンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、 . ・ 2 - (2 - ノルボルニル) - 1,2 - ペンズィ ソセレナゾール - 3(2B) - オン、

2 - ( 2 - ヘキサヒドロインダニル ) - 1.2 - ペンズイソセレナゾール - 3(2日)- ォン、 2 - (3 - ヘキサヒドロインダニル) - 1.2 - ベンズイソセレナゾール - 3(2F) - オン、 2 - ( 1 - ヘキサヒドロナフチル ) - 1,2 -ペンズイソセレナゾール - 3(2日) - オン、

2~(2-ヘキサヒドロナフチル)-1,2-

-17-

特開昭59-42373 (<del>6</del>)

ペンズィソセレナゾール - 3(2H) - オン、
2 - (1 - アダマンチル) - 1,2 - ペンズイ
ソセレナゾール - 3(2H) - オン、
2 - (2 - アダマンチル) - 1,2 - ペンズイ
ソセレナゾール - 3(2H) - オン。

特許出題人 アー・ナツターマン・ウント・ シー・ゲゼルシャフト・ミット・ ベシュレンクテル・ハフツング

代理人 弁理士 山 下

-19-

